PCT

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



(51) Classification internationale des brevets ⁶ : A61K 7/48, 35/78	A1	(11) Numéro de publication internationale: WO 96/29050 (43) Date de publication internationale:26 septembre 1996 (26.09.96
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR (22) Date de dépôt international: 21 mars 1996 ((23) Dounées relatives à la priorité: 95/03/25 22 mars 1995 (23.03.95) (71) Déposant (pour tous les Eauts dérignés souf US): FABRE DERMO-COSMETIQUE (FR/FR); 45, pla Gance, F-92100 Boulogne (FR). (72) Inventeurs; et (73) Inventeurs; et (75) Inventeurs; et (75) Inventeurs; et (75) Inventeurs; et (75) Inventeurs; et (76) Inventeurs; et (77) Inventeurs; et (78) Inventeurs; et (78) Inventeurs; et (79) Inventeu	PIERFace About 6, boul 6, boul 6, F-3100 Ensem	DK, EŠ, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, FT, SE). Publide Avec rapport de recherche internationale. E L L C C C C C C C C C C C
(54) Title: DEPIGMENTING DERMATOLOGICAL ANI (54) Titre: COMPOSITION DERMATOLOGIQUE ET/O (57) Abstract		

A dermatological and/or cosmetic composition containing a depigmenting active extract of mouse-ear hawkwood, and the use thereof in a commetic treatment method, are disclosed. The use of an active substance obtainable from mouse-ear hawkwood for preparing a depigmenting active medicament is also disclosed.

(57) Abrégé

L'invention concerne une composition dermatologique et/ou coamétique, qui contient un extrait actif dépigmentant obtenu à partir de Piloselle, ainsi que son utilisation dans une méthode de raitement cosmétique. Elle concerne également l'utilisation d'un produit actif susceptible d'être obtenu à partir de Piloselle pour la préparation d'un médicament actif comme dépigmentant.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Arménie	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
AT	Autriche	GE	Géorgie	MX	Mexique
AU	Australie	GN	Guinée	NE	Niger
BB	Berbede	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BE	Belgique	KU	Hongrie	NO	Norvège
BF	Burkina Paso	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgarie	IT	kalie	PL	Pologne
BJ	Bénin	JP	Japon	PT	Portugal
BR	Befail	KE	Kanya	RO	Roumanie
BY	Bélarus	KG	Kirghizistan	RU	Pédération de Russie
CA	Canada	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CF	République centrafricaine		de Corée	SE	Subde
CG	Congo	KR	République de Corée	SG	Singapour
CH	Suisse	KZ	Kazakhstan	51	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	u	Liechtenstein	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
CN	Chine	LR	Libéria	SZ	Swaziland
CS	Tchécoslovaquie	LT	Lituanie	TD	Tchad
CZ	République schèque	LU	Luxembourg	TG	Togo
DE	Allemagne	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DK	Denemark	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
EE	Estonie	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	UG	Ouganda
FI	Finlande	ML	Mali	US	Etats-Unis d'Amérique
FR	Presce	MN	Mongolie	UZ	Ouzbekistan
GA	Gabon	MR	Mauritanie	VN	Viet Nam

WO 96/29050 PCT/FR96/00422

COMPOSITION DERMATOLOGIQUE ET/OU COSMETIQUE DEPIGMENTANTE

La présente invention se rapporte à de nouvelles compositions dermocosmétiques, qui présentent une activité dépigmentante.

La couleur de la peau est due à plusieurs substances : l'hémoglobine des vaisseaux, les carotènoïdes du derme et, surtout, la mélanine de l'épiderme.

Cette mélanine est produite par les mélanocytes de la couche basale, sous l'action de la tyrosinase, du cuivre et de l'oxygène.

Sous l'effet de stimulations exogènes ou endogènes, il peut apparaître des modifications de la teinte de la peau. Ce sont les dyschromies.

La modification du pigment cutané peut se faire :

. soit par excès : l'hyperchromie,

5

10

15

20

25

, soit par défaut : l'hypochromie.

Elle peut siéger dans l'épiderme ou dans le derme et être due à une variation de la quantité de mélanine ou du nombre de mélanocytes.

Les hyperchromies sont des accumulations de pigments mélaniques, de caroténoïdes ou de pigments exogènes.

La mélanine de la peau est formée par une association complexe d'Eumélanine et de Phéomélanine.

Leurs biosynthèses sont communes jusqu'à la dopaquinone (double oxydation de la tyrosine par la tyrosinase, enzyme cupro-protéique). Leur chemin ensuite diverge.

L'Eumélanine brune est un polymère d'indole-5-6-quinone tandis que la Phéomélanine responsable de la couleur rousse est un composé contenant près de 10% de soufre et de structure polymère de la cystéinyl dona.

30 D'autres enzymes que la tyrosinase participent à la génèse et au contrôle des mélanines :

 la Dopachrome oxydo-réductase : qui transforme la dopachrome en 5-6dihydroxyindole et contrôle la mélanogénèse en absence de tyrosinase,

10

15

25

- l'α-Glutamyl transpepsidase transformerait le glutathion dopa en cystéinyl dopa.
- le système Glutathion (réductase-péroxydase) qui régirait le carrefour entre la biosynthèse de l'Eumélanine ou de la Phéomélanine.
- Il semblerait que le taux de soufre environnant soit l'élément déterminant d'une telle orientation.
 - L'activité glutathion réductase et le taux de glutathion réduit sont plus élevés chez les sujets roux que chez les sujets bruns.
 - la Dopachrome tautomérase régule la réaction dopachrome acide 5-6 dihydroxyindole-2 carboxylique et contrôle la proportion de sous-unités carboxylées dans le polymère mélanique.
 - Les agents dépigmentants ou blanchissants du teint sont des composés chimiques capables d'agir à l'échelon tissulaire, cellulaire ou subcellulaire.
- lls agissent sur la mélanine elle-même ou sur l'existence de mélanocyte (mélanocytotoxicité).
 - Les modes d'action généraux peuvent être les suivants :
- . Inhibition de la formation des mélanosomes.
- . Altération de la structure des mélanosomes.
- Inhibition de la biosynthèse de la tyrosinase,
 - Inhibition de la biosynthèse de la mélanine,
 Interférence du transfert des mélanosomes vers les kératinocytes;
 - Effet chimique sur la mélanine avec augmentation de la dégradation des mélanosomes dans les kératinocytes.

D'autre part, il est nécessaire de mettre en évidence et de supprimer le facteur induisant l'hyperpigmentation avant de la traiter (U.V., parfum, oestroprogestatif) et de conseiller une protection solaire type protection maximale tout au long du suivi médical).

Les motivations qui poussent à décolorer la peau peuvent être $30\,$ diverses.

10

15

20

25

30

35

L'éclaircissement franc du teint est recherché en Afrique Noire avec des solutions traditionnelles ou chimiques qui présentent des effets secondaires néfastes importants sur l'aspect et la structure de la peau.

La pâleur ou la blancheur du visage asiatique est obtenue avec des molécules agissant avec le moins de toxicité possible (l'arbutine, l'acide kojique, l'acide ascorbique).

Le traitement des taches d'hyperpigmentation des sujets blancs fait appel à des molécules diverses dont la principale, l'hydroquinone, fait l'objet d'une surveillance accrue et dont la dose maximale en cosmétique est de 2%.

Il existe donc un besoin pour des compositions présentant une activité dépigmentante marquée à des concentrations modérées, et qui soient bien tolérées par la peau.

C'est pourquoi la présente invention a pour objet une composition dermatologique et/ou cosmétique, caractérisée en ce qu'elle contient un extrait actif dépigmentant obtenu à partir de piloselle.

La Piloselle, Hieracium pilosella, appartient à la famille des Composées. C'est une petite plante herbacée, gazonnante de 10 à 30 cm de hauteur.

Les feuilles forment une rosette basale, elles sont longues, ovales, blanchâtres en dessous, hérissées de soie sur les deux faces.

La tige florifère est dressée, unique, et porte un capitule à fleurs hermaphrodites, toutes ligulées, à 5 dents et d'un jaune clair. Les bractées sont nombreuses et portent souvent des poils glanduleux noirs.

Le fruit est un akène à aigrettes, finement côtelé.

La Piloselle fleurit de Mai à Septembre,

On la trouve dans Jes lieux secs, dans presque toute l'Europe, dans le nord de l'Afrique et en Amérique du Nord. Elle est très commune en France mais rare dans la région méditerranéenne.

De nombreuses études chimiques effectuées sur la plante ont permis d'isoler et d'identifier un grand nombre de molécules. La Piloselle est caractérisée par la présence d'oxycoumarines : ombelliférone (hydroxy-7 coumarine) et ombelliférone-7-monoglucoside ou skimmine. La teneur en ombelliférone varie selon les organes, les feuilles sont les plus riches et selon les saisons ; la teneur maximale est en été, minimale à la fin de l'hiver.

WO 96/29050 PCT/FR96/00422

4

Des acides phénoliques ont également été identifiés ainsi que de flavonoïdes : l'apigénine et ses dérivés, la lutéoline et ses dérivés. Certains auteurs notent la présence de tanins dans toute la plante.

La Piloselle a été utilisée pour ses propriétés diurétiques en médecine traditionnelle. Ses propriétés cholérétiques et cholagogues ont également été décrites; ainsi FR 2 549 373 utilise l'essence de Piloselle pour la préparation d'une composition favorisant la digestion et la sécrétion biliaire. Le brevet FR 744 M l'a proposée comme hypocholestérolémiant. Des compositions aqueuses contenant du silanol et des extraits de Piloselle ont été proposées dans FR 2 620 029 pour le traitement superficiel des vaisseaux lymphatiques.

De manière inattendue, la Demanderesse a maintenant mis en évidence que des principes actifs pouvant être préparés à partir de Piloselle possédent des propriétés pouvant avantageusement être mises à profit dans des compositions dermocosmétiques; la Demanderesse a mis en évidence l'activité dépigmentante d'un extrait de Piloselle.

Un extrait actif peut notamment être obtenu par un procédé qui comprend une étape d'extraction à partir des parties aériennes et/ou racines de piloselle, par un solvant polaire choisi dans le groupe comprenant l'eau, l'alcool, l'acétone et leurs mélanges; dans ces solvants hydroalcooliques et/ou hydroacétonique, la proportion de chacun des constituants peut varier entre 0 et 100.

Selon l'un des modes de réalisation de l'invention, la plante est broyée, puis extraite par un alcool de C_1 à C_4 ou par un mélange eau/alcool de C_1 à C_4 ou par l'acétone ou par un mélange eau/acétone, dans des proportions eau/alcool C_1 à C_4 ou eau/acétone variant de 100/0 à 0/100. Le rapport plante/solvant varie de 1/5 à 1/20.

De préférence, la plante entière est broyéc puis extraite par un alcool de C_1 à C_4 ou par un mélange eau-alcool de C_1 à C_4 , dans des proportions variant de 90/10 à 10/90.

L'extraction peut se faire statiquement ou sous agitation, à des températures allant de l'ébullition à la température ambiante. La durée de l'extraction se situe entre 1 heure et 24 heures. Après extraction, les solutions sont récupérées par filtration ou par essorage.

5

10

15

20

25

10

15

20

25

30

35

On peut procéder, dans un second temps, à des étapes d'enrichissement en principes actifs.

Les alcools ou l'acétone sont alors évaporés sous vide, à des températures situées entre 40° C et 100° C. Les solutions aqueuses concentrées sont purifiées par extraction liquide/liquide.

Les solvants organiques utilisés sont des solvants type alcanes, comme l'hexane, l'heptane, des solvants chlorés tels le dichlorométhane, le chloroforme, le butanol, l'acétate d'éthyle ou des solvants dont la miscibilité avec l'eau dépend de la force ionique comme l'acétone, l'isopropanol, l'éthanol. Dans ce cas, la solution aqueuse sera saturée en (NH4)2 SO4, Na Cl ou Na2 SO4. Le pH de l'extraction liquide/liquide peut être ajusté entre pH 2,5 et pH 8 selon les solvants d'extraction.

Les phases organiques sont récupérées et filtrées.

L'extrait peut être utilisé tel quel. On peut également évaporer le solvant organique sous vide, à une température située entre 40° C et la température d'ébullition du solvant. L'extrait sec récupéré est alors broyé sous forme de poudre.

Les différents extraits de piloselle, sont dosés pour leur teneur en ombelliférone, par chromatographie liquide haute performance. Le dosage est effectué sur une colonne C_{18} avec une phase mobile : eaupropanol-tétrahydrofurane-acide phosphorique : 95 - 5 - 15 - 0,5 par rapport à un témoin pur d'ombelliférone.

Les teneurs varient selon le degré de purification de l'extrait. Ainsi, les proportions en ombelliférone par rapport à la matière sèche d'un extrait non purifié, varient de 0,5 à 2%, pour un extrait purifié de 4 à 10%.

L'invention comprend également l'utilisation d'un produit de composition analogue à l'extrait de piloselle, mais qui peut être préparé par synthèse.

De préférence, l'extrait de Piloselle est présent avec un titre en ombelliférone compris entre 0,05% et 10% en poids de la composition totale.

Les compositions selon l'invention peuvent se présenter sous forme de lotions, émulsions, crèmes, onguents, pommades etc. Elles contiennent en outre tous les excipients de formulation connus de l'homme du métier appropriés à une bonne application topique. Elles contiennent notamment des stabilisants, conservateurs, tensioactifs, parfums, colorants.

Dans les compositions selon l'invention, l'extrait actif de piloselle peut être associé à des composés kératolytiques, par exemple l'acide salicylique, l'acide lactique, glycolique, malique ainsi que d'autres acides α hydroxylés connus de l'homme du métier.

Selon un autre aspect de l'invention les compositions dermocosmétiques décrites précédemment contiennent également un filtre ou un écran solaire; de tels filtres minéraux et/ou organiques sont connus de l'homme du métier qui adaptera leur choix et leurs concentrations en fonction du degré de protection recherché.

L'invention a également pour objet une méthode de traitement cosmétique, caractérisée en ce qu'on applique localement un extrait de piloselle.

Plus particulièrement, l'invention a pour objet l'utilisation dans une méthode de traitement cosmétique d'un extrait actif de Piloselle pour réduire et/ou supprimer les taches de pigmentation.

Les pigmentations apparaissent souvent sous les effets des rayonnements UVA et B, lors d'expositions prolongées au soleil.

La Demanderesse a donc évalué les activités filtres UV et piégeurs de radicaux libres des extraits de Piloselle. Ces activités vont contribuer à l'activité dépigmentante des extraits de Piloselle.

L'un des aspects de l'invention concerne donc l'utilisation dans une méthode cosmétique d'un extrait de Piloselle comme filtre anti-U.V. A et U.V. B. Elle concerne également l'utilisation d'un extrait de Piloselle comme substance anti-radicalaire.

Les propriétés dépigmentantes des extraits de Piloselle ou d'un produit actif susceptible d'être préparé à partir de Piloselle peuvent, selon un autre aspect de l'invention, conduire à l'utilisation d'un produit actif susceptible d'être obtenu à partir de Piloselle pour la préparation d'un médicament actif comme dépigmentant.

Les compositions pharmaceutiques contiendront l'extrait de piloselle, associé à des excipients pharmaceutiquement acceptables.

Les exemples qui suivent sont destinés à illustrer l'invention sans aucunement en limiter la portée.

5

10

15

20

25

On se réfèrera à la Figure en annexe qui représente l'activité UV d'un extrait de piloselle.

Exemple 1

5

10

15

100 kg de plantes entières de Piloselle, sont broyés puis extraits par 800 Kg d'éthanol à 20% sous agitation à reflux pendant 1 heure. La solution hydroalcoolique est récupérée par essorage puis filtrée. Elle est ensuite concentrée sous vide à 60° C jusqu'à l'obtention de 100 kg de solution aqueuse.

Le pH de cette solution est amené à pH 3,5 par addition d'acide chlorhydrique.

Une extraction liquide/liquide est réalisée avec 300 kg d'acétate d'éthyle sous agitation pendant 2 heures. Après décantation la phase organique est récupérée, concentrée sous vide à 40° C puis séchée et broyée. On récupère 1 kg d'extrait sec dont la teneur en ombelliférone se situe entre 6 et 8%.

Exemple 2

20

1 kg de plantes entières de Piloselle est extrait par 5 kg d'éthanol 60%, à froid, durant 24 heures. La solution hydro-alcoolique est récupérée par filtration. Sa teneur en ombelliférone se situe entre 1 et 2% par rapport à la matière sèche.

25

30

Exemple 3

10 kg de plantes entières de Piloselle sont broyés à l'aide d'un broyeur à marteaux. La poudre de plantes est ensuite extraite à reflux, sous agitation, avec 100 kg d'un mélange méthanol-eau : 50 - 50. La solution est récupérée par essorage puis filtration. Elle est ensuite concentrée, sous vide, à 50 ° C jusqu'à l'obtention de 10 kg de concentrat aqueux. On ajoute à ce dernier, jusqu'à saturation, du sulfate d'ammonium puis 30 kg d'isopropanol.

Le mélange est agité durant 2 heures puis on laisse décanter. La phase isopropylique est récupérée, concentrée puis séchée sous vide.

On obtient 4,5 kg d'une poudre dont la teneur en ombelliférone varie de 4 à 6%.

5 Exemple 4

10

1 kg de plantes entières de piloselle est broyé, puis extrait par un mélange eau/acétone 80/20 à reflux pendant une heure.

La solution hydroacétonique obtenue après filtration est concentrée, puis séchée sous pression réduite à une température située entre 40 et 50° C. L'extrait sec obtenu est broyé, puis titré entre 5 et 8% d'ombelliférone.

15 Exemple 5 : Evaluation de l'activité filtre solaire

L'activité filtre solaire UVA et UVB de l'extrait de Piloselle est évaluée par l'étude spectrophotométrique de l'extrait titré à 5% en ombelliférone.

20 Cet extrait présente un maximum d'absorption à 325 nm et un coefficient d'extension spécifique de 570 à 310 nm.

Ceci démontre le potentiel filtre UV B de l'extrait de Piloselle. En comparaison, le Parsol MCX, filtre chimique UV B présente un coefficient d'extension spécifique de 810 à 310 nm.

25 Les résultats sont représentés sur la figure annexée à la demande.

Exemple 6 : Evaluation de l'activité antiradicalaire

La réaction radicalaire se divise en 3 étapes successives : 30 l'initiation, la propagation et la disparition des radicaux libres :

- l'initiation est due à l'anion superoxyde 02º qui apparaît sous l'effet de facteurs tels que le rayonnement UV ou le stress,
- . la propagation est le fait des radicaux hydroxylés OH,

10

15

25

30

la disparition des radicaux libres. Les piégeurs de radicaux libres agissent sur l'anion superoxyde 0_2 - mais également sur les radicaux hydroxyls. Aussi, nous avons cherché à évaluer l'activité antiradicalaire sur ces deux étapes.

L'activité sur l'anion superoxyde est réalisée par test in vitro. L'anion superoxyde est généré par photo-oxydation radicalaire, par sensibilisation de la riboflavine au rayonnement visible.

L'indicateur coloré utilisé est le nitrobleu de tétrazolium, électrophile qui est réduit par l'anion superoxyde généré en diformazan.

L'activité antiradicalaire de l'extrait de Piloselle est exprimée par la concentration en extrait qui inhibe 50% de l'activité réductrice de l'anion superoxyde sur le NBT, la Cl_{50} . Pour un extrait de Piloselle titré à 5% en ombelliférone, la Cl_{50} est de 0.3 mg/ml.

L'activité sur la propagation radicalaire, donc sur les radicaux hydroxyls, est évaluée sur le DPHH, diphényl-picryl-hydrazyl-hydrate, radical libre stable coloré. La Cl₅₀ d'un extrait de Piloselle contenant 5% d'ombelliférone est de 0,025 mg/ml. Dans ce test, la vitamine E a une Cl₅₀ de 0,006 mg/ml.

20 Exemple 7 : Evaluation de l'activité dépigmentante in vitro

In vitro, on recherche une activité inhibitrice sur l'activité de la tyrosinase, enzyme majeure du processus de pigmentation. En présence d'oxygène, la réaction de la tyrosinase sur de la tyrosine, se traduit par une augmentation de la densité optique du milieu de réaction à 280 nm.

Toute inhibition de l'action de la tyrosinase sur la tyrosine directe sur l'enzyme ou indirecte par compétition avec la tyrosine, se concrétise par une augmentation moins importante de la densité optique à 280 nm.

On calcule la Cl 50, concentration d'extrait de Piloselle inhibant 50% du signal de réaction de la tyrosinase.

Pour un extrait de Piloselle dosé à 5% en ombelliférone, la CI 50 est de 30 $\mu g/ml$.

15

20

25

10

Exemple 8 : Dépigmentation in vivo

L'évaluation de l'activité dépigmentante consiste à rechercher un effet inhibiteur de préparations topiques contenant un extrait de Piloselle titré à 5% en ombelliférone sur l'hyperpigmentation de l'épiderme caudal, induite par exposition aux rayonnements Ultra-Violets chez la souris pigmentée.

La préparation topique est appliquée 7 jours sur 7, pendant 6 semaines consécutives, les irradiations aux rayonnements UV 5 jours sur 7 pendant 42 jours.

Les animaux font l'objet d'un examen quotidien afin de surveiller les modifications de pigmentation et d'apprécier leur intensité. Les colorations sont attribuées selon une échelle de couleurs.

Les animaux traités avec l'extrait de Piloselle présentent une dépigmentation non homogène par rapport au lot témoin irradié. Cet effet ne peut être attribué à un effet de filtration UV puisque les produits sont appliqués après l'irradiation.

A l'issue des 42 jours de traitement, la peau de l'appendice caudal des animaux est prélevée après leur sacrifice. Une mesure de la densité optique est effectuée sur le prélèvement d'épiderme à 700 nm.

On observe une diminution significative de la densité optique de l'épiderme des animaux traités avec de l'extrait de Piloselle. Cette diminution traduit l'effet dépigmentant de cet extrait.

Enfin, la répartition et la quantification de mélanine dans les couches de l'épiderme sont évaluées par analyse d'image.

On observe une diminution globale de la mélaninc de 24% qui se retrouve aussi bien au niveau des basales que des couches superficielles de l'épiderme des souris traitées par l'extrait de Piloselle.

30 Exemple 9 : Formules dépigmentantes

Les formules suivantes peuvent être données à titre d'exemple :

A- Lotion dépigmentante

Extrait de Piloselle titré à 4%	10	g
Propylène glycol	20	g
Alcool éthylique	10	۰
Eau distillée qsp	100	,

L'extrait de Piloselle est dissous dans le mélange Propylène glycol-Alcool éthylique, puis complété par l'eau distillée.

B- Gel aqueux

5

10

	Extrait de Piloselle titré à 8%	5	2
15	Propylène glycol	20	2
	Alcool éthylique	15	g
	Hydroxy Propyl cellulose	1,5	g
	Eau distillée gsp	100	

L'extrait de Piloselle est dissous dans le mélange Propylène glycol-20 Alcool éthylique, puis complété par l'eau distillée.

La Cellulose est introduite sous agitation jusqu'à formation du gel.

C- Emulsion

25	Extrait de Piloselle titré à 4%	3	8
	Ester de Glucose (Glucate SS)	4	2
	Ester de Glucose éthoxylé (Glucate SSE 20)	4	g
	Huile de Vaseline épaisse	10	g
	Triglycérides C ₈ - C ₁₀	4	g
30	Cyclométhicone (Dow Corning 345)	4	g
	Polymère carboxyvinylique (Carbomer 940)	1	g
	EDTA, 2 Na	0,2	g
	Eau distillée qsp	100	2

WO 96/29050 PCT/FR96/00422

12

Exemple 10 : Roll On au serum dépigmentant

	Extrait de Pilosse		0.1		
	Alcool à 95°			à	10%
5	Adipate d'Isopro		35	à	75%
-		pyle	5	à	15%
	Acide oléique		0,01	à	1%
	Propylène glycol		10	à	40%
	Klucel MF		0.1	à	2%
	Eau	qsp	•	a	290
10		• •	100		

Exemple 11 : Sérum dépigmentant/antiradicalaire/

kératolytique

15	Extrait de Pilo	selle			
	Acide salycilie		0,1	à	10%
			0,1	à	5%
	Vitamine C PC	A	0.1	à	10%
	Hydroquinone	2	0,1	à	
	Alcool batyliq	116	-	_	5%
20	Alcool à 95°		0,05	à	1%
		• •	10	à	75%
	Adipate d'Isop	ropyle	5	à	15%
	Acide oléique		0.01	à	1%
	Propylène gly	col			
	Klucel MF	COI	5	à	40%
			0,1	à	2%
25	Eau	qsp	100		

Exemple 12 : Crème de jour dépigmentante

	Arlacel 165 (ICI)		5	à	15%
5	Alcool cétylique		0.1	à	3%
	Acide stéarique		1	à	6%
	Huile de paraffine		2	à	15%
	Isostéarate d'Isopro	pyle	1	à	6%
	Huile de Tournesol		1	à	2%
10	Extrait de Piloselle		0,1	à	25%
	Alcool batylique		0,05	à	1%
	A.H.A.		0,1	à	25%
	Propylène glycol		0,1	à	10%
	Eau o	qsp	100		

Arlamol E

Exemple 13 : Roll On Dépigmentant H/E

			0,1	а	10%
20	Brij 72		1	à	3%
	Brij 721		1	à	5%
	Extrait de Pilosell	le	0,1	à	25%
	Acide oléique		0,05	à ·	1%
25	Eau	qsp	100		
చ					
	Alcool		0	à	1096

Exemple 14 : Lait dépigmentant H/E

	Arlatone 985	1 .	à	5%
	Brij 721	1	à	3%
5	Miglyol 812	1	à	10%
	Arlamol MD	1	à	10%
	Extrait de Piloselle	0,1	à	25%
	Atlas G 2330	0.1	à	5%
	Acide salycilique	0,1	à	2%
10	Alcool	0	à	10%
	α Bisabolol	0,05	à	0.5%
	Vitamine C Phosphate magnesium	0,1	à	3%
	Eau qsp	100		

Exemple 15 : Emulsion hydratante et dépigmentante protectrice des UVB et A

	Extrait de Piloselle	0.1	à	25%
20	Arlacel 2121	1	à	10%
	Arlamol HD	1	à	10%
	Alcool	0	à	10%
	Acide oléique	0,1	à.	1%
	Alcool béhénylique	0,1	à	2%
25	Acétate de Tocophérol	0.05	à	
	Glycérine	0,03		1%
	A.H.A.		à	10%
	Vitamine C PCA	0,1	à	25%
	Glycérine	0,1	à	3%
20	-	0,1	à	15%
30	TIO ₂	0	à	25%
	ZnO	0	à	25%
	Cinnamate	0	à	10%
	Dibenzoylméthane	0	à	4%
	Eau qsp	100		770
	7-7	100		

Exemple 16 : Crème de nuit dépigmentante émulsion E/H

Arlacel 481	2 à	10%
Paraffine	1 à	20%
Glycérine	1 à	15%
Mg SO ₄	0,5	
Eau qsp	100	
Extrait de Piloselle	0,1 à	25%
	Paraffine Glycérine Mg SO4 Eau qsp	Paraffine 1 à Glycérine 1 à Mg SO4 0,5 Eau qsp Taul A SUB-RANGE 100 Inches Control of the control

Exemple 17 : Emulsion nutritive dépigmentante

	Arlacel 1689	1	à	5%
	Miglyol 812	1	à	15%
15	Aérosil 972	0,1	à	0,5%
	Glycérine	1	à	15%
	Mg SO ₄	0,1	à	0,5%
	Eau qsp	100		
	Extrait de Piloselle	0,1	à	25%
20	Alcool batylique	0,05	à	0,3%

Exemple 18 : Stick dépigmentant

	Super Hartolan	9%		
	Lunacera Alba	4,5%		
5	Lunacera C 40	7,2%		
	Lunacera C 46	3.7%		
	Lunacera M	4,5%		
	Vaseline	0	à	18%
	Huile de Ricin	0	à	28%
10	Isopropyl Myristate	0	à	30%
	TIO ₂ - Mica (Timica Silk blue)	0,1	à	5%
	TIO ₂ Ultrafin	0	à	25%
	ZnO Ultrafin	0	à	25%
	Extrait de Piloselle	0,1	à	25%
15	Alcool batylique	0,05	à	1%
	β Carotène	0,005	à	0,1%
	Abil WE 09	0,1	à	2%
20	Eau qsp	0	à	5%
	Exemple 19 : Emulsion sprau ultrafine	dépi	gmenta	inte
	Alcool béhénique éthomisé (Monsies I B. 10)	_	,	• • • •

	Alcool béhénique éthoxylé (Mergital B 10)	5	à	10%
25	Huile Végétale	0,1	à	5%
	Lanette 22	0,1	à	2%
	Extrait de Piloselle	0,1	à	25%
	Vitamine C Palmitate	0,1	à	3%
	A.H.A.	0,1	à	25%
30	α Bisabolol	0,05	à	0,5%
	Eau qsp	100		

REVENDICATIONS

 Composition dermatologique et/ou cosmétique, caractérisée en ce qu'elle contient un extrait actif dépigmentant obtenu à partir de piloselle.

5

10

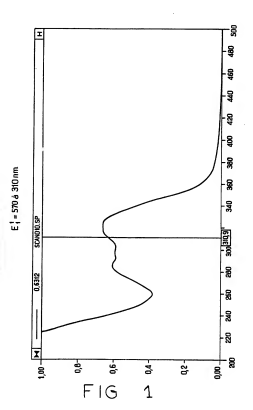
15

20

- 2. Composition dermatologique et/ou cosmétique selon la revendication 1, caractérisée en ce que l'extrait actif est obtenu après une étape d'extraction par un solvant choisi dans le groupe comprenant l'eau, l'alcool, l'acétone, et leurs mélanges en toutes proportions, à partir des parties aériennes et/ou des racines de piloselle.
- 3. Composition dermatologique et/ou cosmétique selon la revendication 2, caractérisée en ce que l'extrait actif est obtenu après une étape d'extraction hydroalcoolique, avec un rapport eau/alcool compris entre 90/10 et 10/90, à partir des parties aériennes et/ou des racines de piloselle.
- 4. Composition dermatologique et/ou cosmétique selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce qu'elle contient un mélange d'un extrait de Piloselle avec au moins un autre principe actif dépigmentant.
- 5. Composition dermatologique et/ou cosmétique selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisée en ce qu'elle contient en outre au moins un filtre solaire organique ou minéral.
- 6. Composition dermatologique et/ou cosmétique selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisée en ce qu'elle contient également au moins un principe actif kératolytique.
- 7. Composition selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisée en ce que l'extrait de Piloselle est présent avec un titre en ombelliférone compris entre 0.05% et 10% de la composition totale.
- Méthode de traitement cosmétique, caractérisée en ce qu'on applique localement un extrait de piloselle.
- 9. Utilisation dans une méthode selon la revendication 8 d'un extrait actif de Piloselle pour réduire et/ou supprimer les taches de pigmentation.

- 10. Utilisation dans une méthode selon la revendication \$ d'un extrait de Piloselle comme filtre anti-U.V. A et B.
- Utilisation dans une méthode selon la revendication 8 d'un extrait de Piloselle comme substance anti-radicalaire.
- Utilisation d'un produit actif susceptible d'être obtenu à partir de Piloselle pour la préparation d'un médicament actif comme dépigmentant.





INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter tal Application No PCT/FR 96/00422

A61K7/4		

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

According to international Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) $IPC\ 6\ A61K$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP,A,O 307 277 (SEGUIN ET AL.) 15 March 1989	1-12
	see the whole document & FR,A,2 620 029 cited in the application	
A	FR,A,2 150 208 (GREIB) 6 April 1973 see the whole document	1-12

Purther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in ensex.
* Spread categories of cited documents: *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular retrievance *E* carber document but published on or after the international filling date *U* document which may throw doubtet as priority claim(i) or *U* document which may throw doubtet as priority claim(i) or *output or other special reason (as specified) **another or other special reason (as specified)	T later document published after the international filing data or priority data and not in conflict with the application but of the conflict with the application but distributed to internated the principle or theory pushings the visit of the conflict of
"O" document referring to an oral disclosure, use, adulption or other means P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed.	cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu- ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. '&' document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
20 June 1996	05.07.96
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiann 2 N.L 2200 HV Patentia Tel. (+31.70) 340-2040, Tz. 31 651 epo ni, Face (+31.70) 340-3016	Authorized officer Fischer, J.P.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inte mal Application No PCT/FR 96/00422

Patent document cited in search report	Publication date	Patent memi		Publication date
EP-A-307277	15-03-89	FR-A- JP-A- US-A-	2620029 1125324 5085870	10-03-89 17-05-89 04-02-92
FR-A-2150208	06-04-73	NONE		

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Der : Internationale No PCT/FR 96/00422

A. CLASSI	EMENT DE	CORIFT	DEIA	DEMANDE
CIDE	A £ 1 177	740		DEMANDE 61K35/7
C1D 0	WOTV/	/40		01722//

Selon la elassification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la elassification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification survi des symboles de classement) CIB 6 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relévent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données electronsque consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et in cela est réalisable, termes de recherche

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Categorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendreations visites
A	EP.A.0 307 277 (SEGUIN ET AL.) 15 Mars 1989 voir le document en entier & FR.A.2 620 029 cité dans la demande	1-12
A	FR.A.2 150 208 (GREIB) 6 Avril 1973 voir le document en entier	1-12

ļ.		Voir	la mate	du cadr	C pour	la fin	de la	liste	des documer
r	· Cu	égones	spiciale	de doc	umente	ath:			

- X Les documents de familles de brevets sont endequês en annexe
- "A" document définissant l'état général de la technique, non considèré comme particulièrement pertinent
- 'E' document antérieur, mais publié à la date de dépôt internation ou après cette date
- "L" document pouvant seter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une aure citation ou pour une rasson apéciale (telle qu'indiquée)

- O document se referant à une drugstant quier qui maques;
 O document se referant à une drugstant orale, à un usage, à une exposition ou lous autres moyens
 P document publié avant la date de dépôt international, mais posterieurement à la date de priorité revendiquée

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

20 Juin 1996

Nom et adresse postale de l'administration charges de la recherche internationale postate de l'assimilaration enargée de la récherche inte Office Européen des Brewes, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2230 HV Rujuwijt Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fazc (+31-70) 340-2040, Tx.

"T" document ultirreur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartemenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituint la base de l'invention

X document particularement particular l'invention revendiquée ne per des considerte comme nouvelle ou comme de la considerte considerte comme nouvelle ou comme de la considerte de la consideration del la consideration de la consideration del consideration de la cons

'&' document que fast partie de la même famille de brevets

Date d'expedition du présent rapport de recherche internationale

05.07.96

Fischer, J.P.

Fonctionnaire autorisé

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE -

	T			96/00422
Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) famille de bre	de la evet(s)	Date de publication
EP-A-307277	15-03-89	JP-A-	2620029 1125324 5085870	10-03-89 17-05-89 04-02-92
FR-A-2150208	06-04-73	AUCUN		